

# Benestermycin, intramammaarsuspensioen veistele

Autorisé

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Benestermycin, intramammaarsuspensioen veistele

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
280.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 36 hour

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva või rohkem enne poegimist. 37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Disponible en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/04/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1513

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/04/2008

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.